VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

(Kapitel II des Vertrags über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES VORGEHEN	siehe Formblatt PCT/IPEA/416								
P303604PC-Ra		Signo i omisiati i omi Ezzero								
Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/014015	Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr) 07.12.2004	Prioritätsdatum (TagMonatUahr) 24.12.2003								
Internationale Patentklassifikation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK										
C12Q1/68										
Anmelder AGOWA GESELLSCHAFT FÜR MO	OLEKULARBIOLOGIS et al	•								
AGOTA GEOLEGOANA TOTAN	SELICOS WIDIOLOGIO GLA									
 Bei diesem Bericht handelt es sich um den internationalen vorläufigen Prüfungsbericht, der von der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde nach Artikel 35 erstellt wurde und dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt wird. 										
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesal	nt 5 Blätter einschließlich dieses Deckblatts									
Außerdem liegen dem Bericht AN	LAGEN bei; diese umfassen									
a. 🛛 (an den Anmelder und das	Internationale Büro gesandt) insgesamt 3 [Blätter; dabei handelt es sich um								
☑ Blätter mit der Beschre	eibung, Ansprüchen und/oder Zeichnungen,	die geändert wurden und diesem Bericht								
zugrunde liegen, und <i>k</i> 70.16 und Abschnitt 6	der Blätter mit Berichtigungen, denen die Be 07 der Verwaltungsvorschriften).	ehörde zugestimmt hat (siehe Regel								
Gründen nach Auffass	Blätter, die frühere Blätter ersetzen, die aber aus den in Feld Nr. 1, Punkt 4 und im Zusatzfeld angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde eine Änderung enthalten, die über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgeht.									
b. 🛘 (nur an das internationale	Büro gesandt)i> insgesamt (bitte Art und An	zahl der/des elektronischen								
Datenträger(s) angeben) , der/die ein Sequenzprotokoll und/oder die dazugehörigen Tabellen enthält/enthalten, nur in computerlesbarer Form, wie im Zusatzfeld betreffend das Sequenzprotokoll angegeben (siehe Abschnitt 802 der Verwaltungsvorschriften).										
4. Dieser Bericht enthält Angaben zu	ı folgenden Punkten:									
□ Feld Nr. I Grundlage des I	Bescheids									
☐ Feld Nr. II Priorität										
Feld Nr. III Keine Erstellung Anwendbarkeit	eld Nr. III Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche									
☐ Feld Nr. IV Mangelnde Einh	eitlichkeit der Erfindung									
☐ Feld Nr. V Begründete Fes und der gewerb	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·									
	führte Unterlagen									
☐ Feld Nr. VII Bestimmte Män	gel der internationalen Anmeldung									
☐ Feld Nr. VIII Bestimmte Bem	erkungen zur internationalen Anmeldung									
Datum der Einreichung des Antrags	Datum der Fertigstellu	ing dieses Berichts								
14.10.2005	27.01.2006	27.01.2006								
Name und Postanschrift der mit der Internati	onalen Prüfung Bevollmächtigter Bedi	ensteter								
beauftragten Behörde Europäisches Patentamt D-80298 München	Grosskopf, R									
Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 5236: Fax: +49 89 2399 - 4465	o6 epmu d	<i>\</i> % \								
1 2/0 / 70 00 2000 17700	Tel. +49 89 2399-871	+ Other ways,								

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/014015

AP20 Rec'd PCT/PTO 23 . IUN 2006

			MI AILLIA S	3 .111N ZIII	ח
	Feld Nr. I Grundlage des Be	richts	٠	17 19 1 2 1 10 1	<u> </u>
1.	Hinsichtlich der Sprache beruht eingereicht wurde, sofern unter	t der Bericht auf der internationalen Anr diesem Punkt nichts anderes angegebe	neldung in der Spr en ist.	rache, in der sie	
	bei der es sich um die Spra ☐ internationale Recherch ☐ Veröffentlichung der inte	or Übersetzung aus der Originalsprache ache der Übersetzung handelt, die für fo ne (nach Regeln 12.3 und 23.1 b)) ernationalen Anmeldung (nach Regel 12 e Prüfung (nach Regeln 55.2 und/oder 5	olgenden Zweck ei 2.4)	rache, ngereicht worden	ist:
2.	Hinsichtlich der Bestandteile* o Anmeldeamt auf eine Aufforder "ursprünglich eingereicht" und s	der internationalen Anmeldung beruht d rung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurde sind ihm nicht beigefügt):	er Bericht auf <i>(Ers</i> en, <i>gelten im Rahn</i>	atzblätter, die de nen dieses Berich	m nts als
	Beschreibung, Seiten				
	1-12	in der ursprünglich eingereichten Fassung	9		
	Ansprüche, Nr.				
	1-18	eingereicht mit dem Antrag			
	☐ einem Sequenzprotokoll ur Sequenzprotokoll	nd/oder etwaigen dazugehörigen Tabelle	en - siehe Zusatzfe	eld betreffend das	;
3.	 ☐ Beschreibung: Seite ☐ Ansprüche: Nr. ☐ Zeichnungen: Blatt/Abb. ☐ Sequenzprotokoll (gena 		ngaben):		
4.	aufgelisteten Änderungen erste Auffassung der Behörde über d (Regel 70.2 c)). Beschreibung: Seite Ansprüche: Nr. Zeichnungen: Blatt/Abb. Sequenzprotokoll (genational)		feld angegebenen lich eingereichten angaben):	Gründen nach Fassung hinausg	ehen
	"ersetzt" versehen werd				,

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/014015

Feld Nr. III - Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit 1. Folgende Teile der Anmeldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf erfinderischer Tätigkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist: die gesamte internationale Anmeldung, Ansprüche Nr. 1-18 (teilweise) Begründung: Die gesamte internationale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. beziehen sich auf den nachstehenden Gegenstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht (genaue Angaben): Die Beschreibung, die Ansprüche oder die Zeichnungen (machen Sie bitte nachstehend genaue Angaben) oder die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte (genaue Angaben): Die Ansprüche bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung gestützt, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte. Für die obengenannten Ansprüche Nr. 1-18 (teilweise) wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt. Das Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenzprotokoll entspricht nicht dem in Anhang C zu den Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standard, weil die schriftliche Form nicht eingereicht wurde. nicht dem Standard entspricht. die computerlesbare Form nicht eingereicht wurde. nicht dem Standard entspricht. Die Tabellen zum Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenzprotokoll, sofern sie nur in computerlesbarer Form vorliegen, entsprechen nicht den in Anhang C-bis zu den Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen technischen Anforderungen.

siehe Beiblatt für weitere Angaben.

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

.: -

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/014015

_								
	Fel	d Nr. IV Mangelnde Einheit	lichkei	t der Erfind	ing	. John St. St.		13.
1.		Auf die Aufforderung zur Einschränkung der Ansprüche oder zur Zahlung zusätzlicher Gebühren hat der Anmelder:			eř			
		☐ die Ansprüche eingeschrä						
		zusätzliche Gebühren entr						
		☐ zusätzliche Gebühren unte		•				
		weder die Ansprüche eingeschränkt noch zusätzliche Gebühren entrichtet.						
2.	⊠	Die Behörde hat festgestellt, daß das Erfordernis der Einheitlichkeit der Erfindung nicht erfüllt ist, und hat gemäß Regel 68.1 beschlossen, den Anmelder nicht zur Einschränkung der Ansprüche oder zur Zahlung zusätzlicher Gebühren aufzufordern.						
3.	Die 13.	Behörde ist der Auffassung, d 2 und 13.3	aß das	Erfordernis (der Einheitlichk	ceit der Erfindur	g nach den Regeln 13.	1,
		erfüllt ist.						
	\boxtimes	aus folgenden Gründen nicht erfüllt ist:						
		siehe Beiblatt						
4.	Dah	ner ist der Bericht für die folger	nden Te	eile der intern	ationalen Anm	neldung erstellt v	vorden:	
		alle Teile.						
	Ø	die Teile, die sich auf die Ansprüche mit folgenden Nummern beziehen: 1-18 (alle teilweise) .						
		,						
	Tät	d Nr. V Begründete Festst gkeit und der gewerblichen tstellung	ellung Anwer	nach Artikel Idbarkeit; U	35 (2) hinsich nterlagen und	htlich der Neuf Erklärungen z	eit, der erfinderischer ur Stützung dieser	1
1.	Fes	tstellung						
		heit (N)	Ja:	Ansprüche	1-18			
	Erfi	nderische Tätigkeit (IS)	Nein: Ja:	Ansprüche Ansprüche	1-18			
	Gev	verbliche Anwendbarkeit (IA)	Ja:	Ansprüche: Ansprüche:	1-18			
2.	Unt	erlagen und Erklärungen (Reg		·				

siehe Beiblatt

Zu Punkt III, IV:

Aus den im Recherchenbericht erwähnten Gründen, musste die Recherche primär auf Basis der (limitierten Zahl der) Merkmale durchgeführt werden, die in den Beispielen verwendet werden.

Es wurde im Recherchenbericht auch kein Einwand mangelnder Einheitlichkeit erhoben.

Dies ist in erster Linie darauf zurückzuführen, dass zum einen, die potentielle Zahl von angeblichen Erfindungen (d.h. die Zahl der möglichen Kombinationen der einzelnen Merkmale) sich nicht ermitteln lässt, zum anderen die überwiegende Anzahl der Kombinationen keinerlei exprimentelle Stützung findet.

Daher wird auch in dieser Stellungnahme von einem expliziten Einheitlichkeitseinwand abgesehen.

Dieser könnte sich aber durchaus im weiteren Verlauf des Verfahrens ergeben.

Auch der neue Anspruchssatz kann diese Mängel nicht beheben.

Als Konsequenz daraus ergibt sich aber, dass selbstverständlich eine Stellungnahme bezüglich Neuheit und erfindersicher Tätigkeit nur für den recherchierten Teil abgegeben werden kann.

Zu Punkt V:

Die in den Beispielen beschriebene Anreicherung von partiell lysierten Blutpartikeln mit Hilfe von Magnetpartikeln, die mit einer Mischung aus Acrylamid und Styrensulfonsäure funktionalisiert wurden, ist durch keines der im Recherchenbericht zitierten Dokumente nahegelegt.



5

10

15

20

25

30



10/584376 EPO-DG 1

AP20 Rec'd PCT/PTQ 23 JUN 2808008

Patentansprüche

oder Carbonsäuren.

- 1. Verfahren zur Anreicherung und Stabilisierung von DNA-haltigen Bestandteilen, dadurch gekennzeichnet, dass DNA-haltiges Probenmaterial Lyse-Bindungspuffer-System, welches mindestens Lysereagenz und mindestens ein festes Adsorbens umfasst, partiell zur Freisetzung DNA-haltiger Bestandteile lysiert wird und die DNA-haltigen Bestandteile an das Adsorbens gebunden werden, wobei die Oberfläche des Adsorbens mit Polymeren funktionalisiert ist, die aus einem Trägerpolymer und/oder aus Säurekomponente(n) polymerisationsfähigen Säuren oder Derivaten von polymerisationsfähigen Säuren bestehen ausgewählt aus Acrylsäuren oder Methacrylsäuren, Acrylamiden, Methacrylamiden oder Acrylsäureestern, oder aus Copolymeren aus Trägerpolymer und einer Säurekomponente, letztere ausgewählt aus Sulfonsäuren, Phosphonsäuren
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass in einem weiteren Schritt alle nicht DNA-haltigen Bestandteile vom Adsorbens entfernt werden.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Adsorbentien vor, gleichzeitig oder nach dem Lyseschritt zu einer Lösung des biologischen DNA-haltigen Probematerials gegeben werden.
- 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass Copolymere im Monomerverhältnis 9:1 bis 1:1, vorzugsweise 9:1 bis 3:1, von Trägerpolymer zu Säurekomponente, verwendet werden.
- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass der Gehalt der Säurekomponente im Reaktionsgemisch zwischen 10 % w/w und 50 % w/w, vorzugsweise zwischen 10 % w/w und 25 % w/w liegt.







- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass als Säurekomponente ein Vinylsulfonsäurederivat verwendet wird, vorzugsweise Styrensulfonsäure.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass das Adsorbens aus organischen oder anorganischen festen Trägermaterialien, an die die Polymere gebunden sind, besteht, vorzugsweise Polystyren, Polysulfone, modifizierte oder unmodifizierte Kieselgele, Polyester, Polycarbonate, Polyamide oder Polymere mit Hydroxylgruppen, vorzugsweise Cellulose oder Polyvinylalkoholderivate.
 - 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass als Adsorbens Mikropartikel mit einem mittleren Durchmesser von 1-100 μ m, vorzugsweise
- 1-30 μm, eingesetzt werden.
 - 9. Verfahren nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, dass als Adsorbens magnetische Mikropartikel eingesetzt werden.
- 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass das Lysereagenz mindestens ein Detergenz im Gemisch mit mindestens einem nativen Kohlenhydrat, vorzugsweise einem Oligosaccharid, und/oder mindestens einem Komplexbildner umfasst.
- 25 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass ein nichtionisches Detergenz verwendet wird, vorzugsweise Derivate aus den Reihen Triton, Tween, NP-40 oder Gemische davon.
 - 12. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass als Oligosaccharid ein Disaccharid, vorzugsweise Saccharose, verwendet wird.
 - 13. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass als Komplexbildner EDTA verwendet wird.
- 14. Verfahren nach einem der Ansprüche 10 bis 13, dadurch gekennzeichnet,
 dass das Lysereagenz Triton X-100, vorzugsweise 1 % v/v, Saccharose,
 vorzugsweise 2.5 M, und/oder EDTA, vorzugsweise 0.5 M, umfasst.



30





5

10

15

20





- 15. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass als DNA-haltiges Probenmaterial biologisches Material, vorzugsweise Blut, Leukocytenfraktionen, *Buffy coat*, Urin, Serum, Plasma, Zellsuspensionen von Mikroorganismen oder Aufschlüsse von Pflanzen, zum Einsatz kommen.
- 16. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als DNA-haltige Bestandteile Zellorganellen, vorzugsweise Zellkerne, Mitochondrien oder Chloroplasten, DNA-haltige Proteinkomplexe oder DNA-haltige Viren angereichert werden.
- 17. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass die DNA-haltigen Komplexe mit Hilfe von wässrigen Salzlösungen, die bevorzugt Alkali- und Erdalkalihalogenide enthalten, von dem festen Adsorbens abgelöst werden.
- 18. Verfahren nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass Alkaliund/oder Erdalkalichloride, vorzugsweise Lithium- und/oder Calciumchlorid, in einer Konzentration von 0.01-3,0 M, vorzugsweise in einer Konzentration von 0,01 bis 1,5M, eingesetzt werden.